

This Page Is Inserted by IFW Operations  
and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,  
please do not report the images to the  
Image Problem Mailbox.**

**BUNDE<sup>R</sup>REPUBLIK DEUTSCHLAND**

09/049196

**PRIORITY  
DOCUMENT**SUBMITTED OR TRANSMITTED IN  
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

REC'D 12 OCT 2000

WIPO PCT

EPO-Munich  
51

27. Sep. 2000

**Prioritätsbescheinigung über die Einreichung  
einer Patentanmeldung**

EP 00/07457

4

**Aktenzeichen:** 100 25 663.5

**Anmeldetag:** 24. Mai 2000

**Anmelder/Inhaber:** BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG,  
Ingelheim/DE

**Bezeichnung:** Carbonsäureamide, deren Herstellung und deren  
Verwendung als Arzneimittel

**IPC:** C 07 D, C 07 C, A 61 K

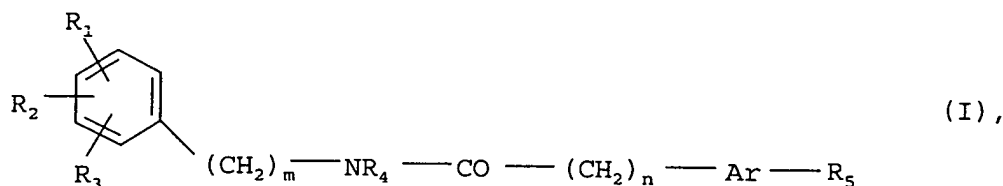
Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 14. September 2000  
**Deutsches Patent- und Markenamt**  
**Der Präsident**  
 Im Auftrag

Ebert

Carbonsäureamide, deren Herstellung und deren Verwendung als  
Arzneimittel

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Carbonsäureamide  
der allgemeinen Formel



deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs, deren Derivate, die an Stelle einer Carboxygruppe eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe enthalten, und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen.

Die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe darstellt, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine der nachfolgenden Amidinogruppen darstellt, sowie deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs, deren Derivate, die an Stelle einer Carboxygruppe eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe enthalten, und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Salzen, und deren Stereoisomere weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung und eine Faktor Xa-inhibierende Wirkung.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind somit die neuen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sowie deren Herstellung, die die pharmakologisch wirksamen Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Herstellung und Verwendung.

In der obigen allgemeinen Formel bedeutet

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, Hydroxy-, C<sub>1-3</sub>-Alkoxy-, Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkoxy-, Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-aminogruppe substituierte Phenyl- oder Naphthylengruppe, wobei die Phenylengruppe durch ein weiteres Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder durch eine weitere C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte Thienylen-, Thiazolylen-, Pyridinylen-, Pyrimidinylen-, Pyrazinylen- oder Pyridazinylengruppe,

R<sub>1</sub> eine gegebenenfalls durch eine Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino-, Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-amino-, Phenyl-, Naphthyl-, Heteroaryl- oder 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe substituierte C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe,

eine C<sub>3-7</sub>-Cycloalkylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine Amino-, C<sub>1-5</sub>-Alkylamino-, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkylamino- oder Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkylaminogruppe, die jeweils am Aminstickstoffatom durch eine Benzoyl- oder Phenylsulfonylgruppe oder durch eine gegebenenfalls im C<sub>1-3</sub>-Alkylteil durch eine Carboxygruppe substituierte C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkylcarbonylgruppe substituiert sein kann,

eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonyl- oder Cycloalkylen-iminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituierte Aminosulfonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine C<sub>1-3</sub>-Alkoxy-, Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkoxy-, Heteroaryloxy- oder Heteroaryloxy-C<sub>1-3</sub>-alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung auch durch eine Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine C<sub>3-7</sub>-Cycloalkoxygruppe, wobei die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung in einer C<sub>5-7</sub>-Cycloalkoxygruppe durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann, durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl- oder Arylsulfonylgruppe oder

durch Aminocarbonyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkylaminocarbonyl- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-aminocarbonylgruppe, in denen jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

R<sub>2</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, Hydroxy- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe,

R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe,

$R_4$  ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe substituierte  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe und

$R_5$  eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei  $C_{1-3}$ -Alkylgruppen substituierte Amidinogruppe.

Unter den vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen ist eine gegebenenfalls durch eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe substituierte 5-gliedrige Heteroarylgruppe, die im heteroaromatischen Teil

eine gegebenenfalls durch eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

eine gegebenenfalls durch eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom,

eine gegebenenfalls durch eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome oder

ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält,

oder eine gegebenenfalls durch eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe substituierte 6-gliedrige Heteroarylgengruppe, die im heteroaromatischen Teil

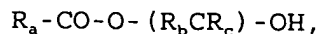
ein oder zwei Stickstoffatome enthält,

zu verstehen.

Außerdem können die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Carboxygruppen durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe oder durch eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe ersetzt sein oder

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Amino- und Iminogruppen durch einen in vivo abspaltbaren Rest substituiert sein. Derartige Gruppen werden beispielsweise in der WO 98/46576 und von N.M. Nielsen et al. in International Journal of Pharmaceutics 39, 75-85 (1987) beschrieben.

Unter einer in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ist beispielsweise eine Hydroxymethylgruppe, eine mit einem Alkohol veresterte Carboxygruppe, in der der alkoholische Teil vorzugsweise ein C<sub>1-6</sub>-Alkanol, ein Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkanol, ein C<sub>3-9</sub>-Cycloalkanol, wobei ein C<sub>5-8</sub>-Cycloalkanol zusätzlich durch ein oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C<sub>5-8</sub>-Cycloalkanol, in dem eine Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder durch eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkyl-, Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkoxy-carbonyl- oder C<sub>2-6</sub>-Alkanoylgruppe substituierte Iminogruppe ersetzt ist und der Cycloalkanolteil zusätzlich durch ein oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C<sub>4-7</sub>-Cyclo-alkenol, ein C<sub>3-5</sub>-Alkenol, ein Phenyl-C<sub>3-5</sub>-alkenol, ein C<sub>3-5</sub>-Alkinol oder Phenyl-C<sub>3-5</sub>-alkinol mit der Maßgabe, daß keine Bindung an das Sauerstoffatom von einem Kohlenstoffatom ausgeht, welches eine Doppel- oder Dreifachbindung trägt, ein C<sub>3-8</sub>-Cyclo-alkyl-C<sub>1-3</sub>-alkanol, ein Bicycloalkanol mit insgesamt 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, das im Bicycloalkylteil zusätzlich durch eine oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein 1,3-Dihydro-3-oxo-1-isobenzfuranol oder ein Alkohol der Formel



in dem

R<sub>a</sub> eine C<sub>1-8</sub>-Alkyl-, C<sub>5-8</sub>-Cycloalkyl-, Phenyl- oder Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkylgruppe,

R<sub>b</sub> ein Wasserstoffatom, eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkyl- oder Phenylgruppe und

$R_c$  ein Wasserstoffatom oder eine  $C_{1-3}$ -Alkylgruppe darstellen,

unter einer unter physiologischen Bedingungen negativ geladenen Gruppe wie eine Tetrazol-5-yl-, Phenylcarbonylaminocarbonyl-, Trifluormethylcarbonylaminocarbonyl-,  $C_{1-6}$ -Alkylsulfonylamino-, Phenylsulfonylamino-, Benzylsulfonylamino-, Tri-fluormethylsulfonylamino-,  $C_{1-6}$ -Alkylsulfonylaminocarbonyl-, Phenylsulfonylaminocarbonyl-, Benzylsulfonylaminocarbonyl- oder Perfluor- $C_{1-6}$ -alkylsulfonylaminocarbonylgruppe

und unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie eine gegebenenfalls durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch  $C_{1-3}$ -Alkyl- oder  $C_{1-3}$ -Alkoxygruppen mono- oder disubstituierte Benzoylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine Pyridinoylgruppe oder eine  $C_{1-16}$ -Alkanoylgruppe wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe, eine 3,3,3-Trichlorpropionyl- oder Allyloxycarbonylgruppe, eine  $C_{1-16}$ -Alkoxycarbonyl- oder  $C_{1-16}$ -Alkylcarbonyloxygruppe, in denen Wasserstoffatome ganz oder teilweise durch Fluor- oder Chloratome ersetzt sein können, wie die Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert. Butoxycarbonyl-, Pentoxy carbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl-, Hexadecyloxycarbonyl-, Methylcarbonyloxy-, Ethylcarbonyloxy-, 2,2,2-Trichlorethylcarbonyloxy-, Propylcarbonyloxy-, Isopropylcarbonyloxy-, Butylcarbonyloxy-, tert. Butylcarbonyloxy-, Pentyloxycarbonyloxy-, Hexylcarbonyloxy-, Octylcarbonyloxy-, Nonylcarbonyloxy-, Decylcarbonyloxy-, Undecylcarbonyloxy-, Dodecylcarbonyloxy- oder Hexadecylcarbonyloxygruppe, eine Phenyl- $C_{1-6}$ -alkoxy-carbonylgruppe wie die Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine 3-Amino-propionylgruppe, in der die Aminogruppe durch  $C_{1-6}$ -Alkyl- oder  $C_{3-7}$ -Cycloalkylgruppen mono- oder disubstituiert und die Substituenten

gleich oder verschieden sein können, eine  $C_{1-3}$ -Alkylsulfonyl- $C_{2-4}$ -alkoxycarbonyl-,  $C_{1-3}$ -Alkoxy- $C_{2-4}$ -alkoxy- $C_{2-4}$ -alkoxycarbonyl-,  $R_a$ -CO-O-( $R_b$ CR<sub>c</sub>)-O-CO-,  $C_{1-6}$ -Alkyl-CO-NH-( $R_d$ CR<sub>e</sub>)-O-CO- oder  $C_{1-6}$ -Alkyl-CO-O-( $R_d$ CR<sub>e</sub>)-(R<sub>d</sub>CR<sub>e</sub>)-O-CO-Gruppe, in denen  $R_a$  bis  $R_c$  wie vorstehend erwähnt definiert sind,

$R_d$  und  $R_e$ , die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder  $C_{1-3}$ -Alkylgruppen darstellen,

zu verstehen.

Desweiteren schließen die bei der Definition der vorstehend erwähnten gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe etc. ein.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substituierte Phenylengruppe, welche durch eine weitere Methylgruppe substituiert sein kann,

$R_1$  eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-,  $C_{1-3}$ -Alkyl- oder  $C_{1-3}$ -Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-,  $C_{1-3}$ -Alkyl- oder  $C_{1-3}$ -Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine durch eine Dimethylamino-, Pyrrolidino- oder Imidazolylgruppe substituierte Methylgruppe, wobei der Imidazolylteil durch eine Methylgruppe substituiert sein kann,

eine Amino-, C<sub>1-5</sub>-Alkylamino-, Cyclopentylamino- oder Benzylaminogruppe, die am Aminstickstoffatom durch eine Carboxy-C<sub>1-2</sub>-alkyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkoxy carbonyl-C<sub>1-2</sub>-alkyl-, Carboxy-C<sub>1-2</sub>-alkyl-carbonyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxy carbonyl-C<sub>1-2</sub>-alkyl carbonylgruppe substituiert sein kann,

eine Benzoylamino- oder Phenylsulfonylaminogruppe,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Pyrrolidinosulfonyl- oder Piperidinosulfonylgruppe,

eine C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe, in der der Alkoxyteil jeweils in 2- oder 3-Stellung durch eine Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-aminogruppe substituiert sein kann,

eine Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkoxy- oder Pyridinyloxygruppe,

eine C<sub>5-7</sub>-Cycloalkoxygruppe, in der die Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung durch eine -NH-Gruppe ersetzt sein kann, wobei die -NH-Gruppe

durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>2-3</sub>-Alkanoylgruppe,

durch eine C<sub>2-3</sub>-Alkanoyl- oder Aminocarbonylgruppe, in der jeweils das Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

R<sub>2</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Hydroxy- oder Methoxygruppe,

R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxycarbonylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe und

R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I, sind diejenigen, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substituierte Phenylengruppe,

R<sub>1</sub> eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist, oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl- oder Pyrrolidinosulfonylgruppe,

R<sub>2</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Methylgruppe,

R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine durch eine Carboxy-, Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe und

R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxy carbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

Beispielsweise seien folgende bevorzugte Verbindungen erwähnt:

(a) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(b) 2-(2-Benzylxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(c) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(d) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

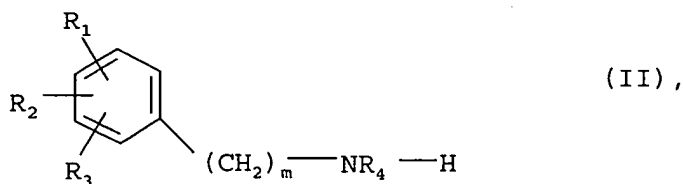
(e) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und

(f) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid,

in denen die Amidinogruppe zusätzlich durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxy-carbonyl- oder Benzoylgruppe substituiert sein kann, und deren Salze.

Erfindungsgemäß erhält man die Verbindungen der allgemeinen Formel I nach an sich bekannten Verfahren, beispielsweise nach folgenden Verfahren:

a) Acylierung einer Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub> und m wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel



in der

Ar, R<sub>5</sub> und n wie eingangs erwähnt definiert sind, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten.

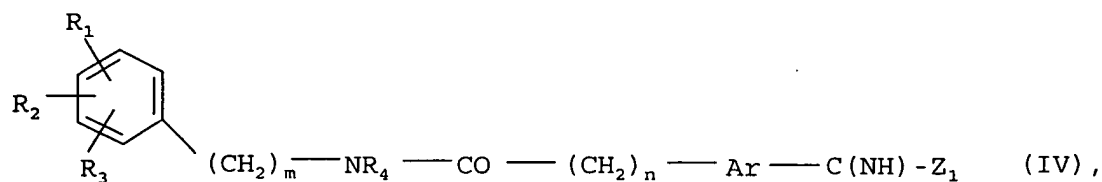
Die Acylierung wird zweckmäßigerweise mit einem entsprechenden Halogenid oder Anhydrid in einem Lösungsmittel wie Methylen-chlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol, Acetonitril oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt.

Die Acylierung kann jedoch auch mit der freien Säure gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von

Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Chlorwasserstoff, Schwefelsäure, Methansulfinsäure, p-Toluolsulfinsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder N,N'-Thionyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt werden.

b) Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>5</sub> eine Amidinogruppe, die durch eine oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituiert sein kann:

Umsetzung einer gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub>, Ar und n wie eingangs erwähnt definiert sind und Z<sub>1</sub> eine Alkoxy- oder Aralkoxygruppe wie die Methoxy-, Ethoxy-, n-Propoxy-, Isopropoxy- oder Benzyloxygruppe oder eine Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe wie die Methylthio-, Ethylthio-, n-Propylthio- oder Benzylthiogruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel



in der

R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub>, die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe bedeuten, oder mit dessen Salzen.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, mit einem Amin der allgemeinen Formel V oder mit einem entsprechenden Säureadditionssalz wie beispielsweise Ammoniumcarbonat oder Ammoniumacetat durchgeführt.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel IV erhält man beispielweise durch Umsetzung einer entsprechenden Cyanoverbindung mit einem entsprechenden Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol oder Benzylalkohol in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder durch Umsetzung eines entsprechenden Amids mit einem Trialkyloxoniumsalz wie Triethyloxonium-tetrafluorborat in einem Lösungsmittel wie Methylchlorid, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 20°C, oder eines entsprechenden Nitriils mit Schwefelwasserstoff zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Pyridin oder Dimethylformamid und in Gegenwart einer Base wie Triethylamin und anschließender Alkylierung des gebildeten Thioamids mit einem entsprechenden Alkyl- oder Aralkylhalogenid.

Erhält man erfindungsgemäß eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Iminogruppe enthält, so kann diese anschließend mit einem entsprechenden Acylderivat in eine entsprechende Acylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden und/oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine veresterte Carboxygruppe enthält, so kann diese mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carbonsäure der allgemeinen Formel I übergeführt werden und/oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, so kann diese anschließend mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester übergeführt werden.

Die anschließende Acylierung wird zweckmäßigerweise mit einem entsprechenden Halogenid oder Anhydrid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol, Acetonitril oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt. Diese kann jedoch auch mit der freien Säure gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Chlorwasserstoff, Schwefelsäure, Methansulfinsäure, p-Toluolsulfinsäure, Phosphortrichlorid, Phosphor-pentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder N,N'-Thionyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 160°C, durchgeführt werden.

Die nachträgliche Hydrolyse wird zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Trichloressigsäure, Trifluoressigsäure oder deren Gemischen oder in Gegenwart einer Base wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Methanol, Wasser/Ethanol, Wasser/Isopropanol, Methanol, Ethanol, Wasser/Tetrahydrofuran oder Wasser/Dioxan und die anschließende Decarboxylierung in Gegenwart einer Säure wie vorstehend beschrieben bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Die nachträgliche Veresterung wird mit einem entsprechenden Alkohol zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Benzol, Toluol, Chlorben-

zol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan, vorzugsweise jedoch in einem Überschuß des eingesetzten Alkohols, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Salzsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Carbonyldiimidazol- oder N,N'-Thionyldiimidazol, Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff oder Triphenylphosphin/Azodicarbonsäurediethylester gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Kaliumcarbonat, N-Ethyl-diisopropylamin oder N,N-Dimethylamino-pyridin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, oder mit einem entsprechenden Halogenid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid oder Aceton gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Natrium- oder Kaliumiodid und vorzugsweise in Gegenwart einer Base wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat oder in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin, welche gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, oder gegebenenfalls in Gegenwart von Silberkarbonat oder Silberoxid bei Temperaturen zwischen -30 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 80°C, durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy-, Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die Methoxy-, Benzyloxy-, Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, tert.Butyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxylgruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert. Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe und

als Schutzrest für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Acetyl-, Trifluoracetyl-, Benzoyl-, Ethoxycarbonyl-, tert. Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Sodiumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder mittels Etherspaltung, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxy-carbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Die Abspaltung einer Methoxybenzylgruppe kann auch in Gegenwart eines Oxidationsmittels wie Cer(IV)ammoniumnitrat in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril oder Acetonitril/Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, erfolgen.

Die Abspaltung einer Methoxy erfolgt zweckmäßigerweise in Gegenwart Bortribromid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid bei Temperaturen zwischen -35 und -25°C.

Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.Butyl- oder tert.Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan oder Ether.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Die Abspaltung eines Allyloxycarbonylrestes erfolgt durch Behandlung mit einer katalytischen Menge Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium(0) vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Tetrahydrofuran und vorzugsweise in Gegenwart eines Überschusses von einer Base wie Morpholin oder 1,3-Dimedon bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur und unter Inertgas, oder durch Behandlung mit einer katalytischen Menge von Tris-(triphenylphosphin)-rhodium(I)-chlorid in einem Lösungsmittel wie wässrigem Ethanol und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie 1,4-Diazabicyclo-[2.2.2]octan bei Temperaturen zwischen 20 und 70°C.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis V, welche teilweise literaturbekannt sind, erhält man nach literaturbekannten Verfahren, desweiteren wird ihre Herstellung in den Beispielen beschrieben.

Die Chemie der Verbindungen der allgemeinen Formel II wird beispielsweise von Schröter in Stickstoffverbindungen II, Seiten 341-730, Methoden der organischen Chemie (Houben-Weyl), 4. Auflage, Verlag Thieme, Stuttgart 1957, und die der allgemeinen Formel III von J.F. Hartwig in Angew. Chem. 110, 2154-2157 (1998) beschrieben.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/- oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Apfel-

säure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise der (+)- oder (-)-Methyl-oxycarbonylrest in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren Salze wertvolle Eigenschaften auf. So stellen die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe darstellt, wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine der eingangs erwähnten Amidinogruppen darstellt, sowie deren Tautomeren, deren Stereoisomeren und deren physiologisch verträglichen Salze weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung, welche vorzugsweise auf einer Thrombin oder Faktor Xa beeinflussenden Wirkung beruht, beispielsweise auf einer thrombinhemmenden oder Faktor Xa-hemmenden Wirkung, auf

einer die aPTT-Zeit verlängernden Wirkung und auf einer Hemmwirkung auf verwandte Serinproteasen wie z. B. Trypsin, Urokinase Faktor VIIa, Faktor IX, Faktor XI und Faktor XII.

Beispielsweise wurden die Verbindungen

A = 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

B = 2-(2-Benzylxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

C = 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

D = 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

E = 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid und

F = 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-amino-sulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid,

auf ihre Wirkung auf die Hemmung des Faktors Xa wie folgt untersucht:

Methodik: Enzymkinetische Messung mit chromogenem Substrat. Die durch humanen Faktor Xa aus dem farblosen chromogenen Substrat freigesetzte Menge anp-Nitroanilin (pNA) wird photometrisch bei 405 nm bestimmt. Sie ist proportional der Aktivität des eingesetzten Enzyms. Die Hemmung der Enzymaktivität durch die Testsubstanz (bezogen auf die Lösungs-

mittelkontrolle) wird bei verschiedenen Testsubstanz-Konzentrationen ermittelt und hieraus die  $IC_{50}$  berechnet als diejenige Konzentration, die den eingesetzten Faktor Xa um 50 % hemmt.

Material:

Tris(hydroxymethyl)-aminomethan-Puffer (100 mMol) und Na-triumchlorid (150 mMol), pH 8.0

Faktor Xa (Roche), Spez. Aktivität: 10 U/0.5 ml, Endkonzentration: 0.175 U/ml pro Reaktionsansatz

Substrat Chromozym X (Roche), Endkonzentration: 200  $\mu$ Mol/l pro Reaktionsansatz

Testsubstanz: Endkonzentration 100, 30, 10, 3, 1, 0.3, 0.1, 0.03, 0.01, 0.003, 0.001  $\mu$ Mol/l

Durchführung: 10  $\mu$ l einer 23.5-fach konzentrierteren Ausgangslösung der Testsubstanz bzw. Lösungsmittel (Kontrolle), 175  $\mu$ l Tris(hydroxymethyl)-aminomethan-Puffer und 25  $\mu$ l Faktor Xa-Gebrauchslösung von 1.65 U/ml werden 10 Minuten bei 37°C inkubiert. Nach Zugabe von 25  $\mu$ l Chromozym X-Gebrauchslösung (1.88  $\mu$ Mol/l) wird die Probe im Photometer (SpectraMax 250) bei 405 nm für 150 Sekunden bei 37°C gemessen.

Auswertung:

1. Ermittlung der maximalen Zunahme ( $\Delta OD/Minuten$ ) über 3 Messpunkte.
2. Ermittlung der %-Hemmung bezogen auf die Lösungsmittelkontrolle.
3. Erstellen einer Dosiswirkungskurve (%-Hemmung vs Substanzkonzentration).

4. Ermittlung der  $IC_{50}$  durch Interpolation des X-Wertes (Substanzkonzentration) der Dosiswirkungskurve bei  $Y = 50\%$  Hemmung.

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte:

Substanz	Hemmung des Faktors Xa ( $IC_{50}$ in $\mu M$ )
A	0.030
B	0.680
C	0.120
D	0.850
E	0.085
F	0.260

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind gut verträglich, da bei therapeutischen Dosen keine toxischen Nebenwirkungen beobachtet werden konnten.

Aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignen sich die neuen Verbindungen und deren physiologisch verträglichen Salze zur Vorbeugung und Behandlung venöser und arterieller thrombotischer Erkrankungen, wie zum Beispiel der Behandlung von tiefen Beinvenen-Thrombosen, der Verhinderung von Reooclusionen nach Bypass-Operationen oder Angioplastie (PT(C)A), sowie der Occlusion bei peripheren arteriellen Erkrankungen wie Lungenembolie, der disseminierten intravaskulären Gerinnung, der Prophylaxe der Koronarthrombose, der Prophylaxe des Schlaganfalls und der Verhinderung der Occlusion von Shunts. Zusätzlich sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur antithrombotischen Unterstützung bei einer thrombolytischen Behandlung, wie zum Beispiel mit rt-PA oder Streptokinase, zur Verhinderung der Langzeitrestenose nach PT(C)A, zur Verhinderung der Metastasierung und des Wachstums von koagulationsabhängigen Tumoren und von fibrinabkömmlingen Entzündungsprozessen, z.B. bei der Behandlung der pulmonaren Fibrosis, geeignet.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 0,1 bis 30 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 10 mg/kg, und bei oraler Gabe 0,1 bis 50 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 30 mg/kg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Beispiel 1

2-(3-Carbamimidoyl-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. 1-(4-Chlor-3-nitro-phenyl)-cyclopropancarbonsäure

350 ml rauchende Salpetersäure werden bei -25 bis -30°C portionsweise mit 50.0 g (0.21 Mol) 1-(4-Chlor-phenyl)-cyclopropancarbonsäure versetzt. Nach beendeter Zugabe wird noch 15 Minuten bei -25°C gerührt und anschließend auf Eis gegossen. Die ausgefallene Substanz wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 58.5 g (95 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.43 (Kieselgel; Methylenechlorid/Methanol = 9.5:0.5)

b. 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-nitrobenzol

2.4 g (0.01 Mol) 1-(4-Chlor-3-nitro-phenyl)-cyclopropancarbonsäure werden in 25 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 3.2 g (0.01 Mol) O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat, 1.1 ml (0.01 Mol) N-Methyl-morpholin und 1.0 ml (0.012 Mol) Pyrrolidin 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand auf Eiswasser gegossen, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 2.5 g (85 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.18 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 1:1)

c. 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-anilin

1.8 g (8.14 mMol) 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-nitrobenzol werden in 30 ml Essigester und 30 ml Ethanol gelöst und nach Zugabe von 0.8 g Palladium auf Aktivkohle (10%ig) 3 Stunden bei Raumtemperatur mit Wasserstoff hy-

driert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft.

Ausbeute: 2.0 g (92.8 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.24 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Ammoniak = 1:1:0.01)

C<sub>14</sub>H<sub>17</sub>ClN<sub>2</sub>O (264.75)

Massenspektrum: M<sup>+</sup> = 264/6 (Cl)

d. 2-(3-Cyano-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 5-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-2-chlor-anilin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat, N-Methyl-morpholin und 3-Cyanophenylessigsäure in Dimethylformamid.

Ausbeute: 43 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.21 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 1:2)

e. 2-(3-Carbamimidoyl-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

400 mg (0.1 mMol) 2-(3-Cyano-phenyl)-N-[2-chlor-5-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid werden in 60 ml gesättigter ethanolischer Salzsäure gelöst und 17 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand in 50 ml absolutem Ethanol gelöst und mit 1.5 g (15.6 mMol) Ammoniumcarbonat versetzt. Nach 22 Stunden bei Raumtemperatur wird zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid/Methanol/Eisessig (9:1:0.01) eluiert wird.

Ausbeute: 50 mg (11 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.59 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak = 4:1:0.01)

C<sub>23</sub>H<sub>25</sub>ClN<sub>4</sub>O<sub>2</sub> x HCl (424.94/461.4)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 425/7 (Cl)

Beispiel 2

3-Carbamimidoyl-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

a. 1-(3-Brom-phenyl)-1-cyclopropan-nitril

25 g (0.13 Mol) 3-Brom-benzylcyanid werden in 32 ml (0.38 Mol) 1-Brom-2-chlor-ethan aufgenommen und mit 0.6 g (2.6 mMol) Benzyltriethylammoniumchlorid versetzt. Anschließend wird eine Lösung von 105.8 g (2.65 Mol) Natriumhydroxid in 106 ml Wasser bei 10 bis 25°C zugetropft. Nach 20 Stunden bei 55°C wird die Reaktionslösung auf Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert. Die organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird mit Petrolether verrieben, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 19.3 g (68 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.69 (Petrolether/Essigester = 4:1)

b. 1-(3-Brom-phenyl)-cyclopropancarbonsäure

7.6 g (0.135 Mol) Kaliumhydroxid werden in 60 ml Ethylenglykol gelöst, portionsweise mit 10.0 g (0.045 Mol) 1-(3-Brom-phenyl)-1-cyclopropan-nitril versetzt und nach Zugabe von 30 ml Wasser 4.5 Stunden auf 140°C erhitzt. Nach Abkühlung wird auf 600 ml Eiswasser gegossen und mit Ether extrahiert. Die wässrige Phase wird auf Eis/konz. Salzsäure gegossen, das ausgefallene Produkt abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 10.1 g (93 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.85 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

c. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-brom-benzol

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 1-(3-Brom-phenyl)-cyclopropancarbonsäure, Pyrrolidin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat und N-Methyl-morpholin in Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.55 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

d. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzonitril

6 g (20.4 mMol) 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-brom-benzol werden in 25 ml Dimethylformamid gelöst und nach Zugabe von 2.7 g (30.6 mMol) Kupfer-I-cyanid, 0.3 g (0.216 mMol) Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und 5 g Aluminiumoxid 30 Stunden bei 140°C gerührt. Das unlösliche Material wird abfiltriert und die Lösung eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Cyclohexan/Essigester (1:2) eluiert wird.

Ausbeute: 1.8 g (36 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.32 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

e. 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzylamin

1.8 g (7.5 mMol) 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzonitril werden in 50 ml methanolischem Ammoniak unter Zugabe von 300 mg Raney-Nickel 3 Stunden bei 70°C mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft.

Ausbeute: 1.8 g (98 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.94 (Kieselgel; Methylenechlorid /Methanol/Ammoniak = 4:1:0.01)

f. 3-Cyano-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 3-[1-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl]-benzylamin, 3-Cyanobenzoesäure, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat und N-Methyl-morpholin in Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 96 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.56 (Kieselgel; Essigester/Ethanol = 9:1)

g. 3-Carbamimidoyl-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[3-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 58 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.19 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lösung/Methanol = 1:1)

$C_{23}H_{26}N_4O_2 \times HCl$  (390.48/426.95)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 391

$(M-H+HCl)^-$  = 425/7 (Cl)

Analog Beispiel 2 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 68 % der Theorie,

$C_{23}H_{26}N_4O_2 \times HCl$  (390.48/426.95)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 391

$(M+2H)^{++}$  = 196

(2) 5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 34% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.1 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:1)

$C_{21}H_{24}N_4O_3 \times HCl$  (380.46/416.91)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 381

$(M-H)^-$  = 379

Beispiel 3

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. 5-Cyano-2-methoxy-phenylessigsäure

Hergestellt analog Beispiel 2d aus 5-Brom-2-methoxy-phenylessigsäure, Kupfer-I-cyanid, Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und Aluminiumoxid in Dimethylformamid.

Ausbeute: 37 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.26 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester/Eisessig = 1:1:0.01)

b. 2-(5-Cyano-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid

0.6 g (3.3 mMol) 5-Cyano-2-methoxy-phenylessigsäure werden in 10 ml Dimethylformamid gelöst und nach Zugabe von 0.5 g (3.3 mMol) N,N-Carbonyldiimidazol 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 0.8 g (3.3 mMol) 5-(Pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-cyclopropyl)-2-methyl-anilin zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden bei 80°C gerührt, auf Raumtemperatur abgekühlt, mit Eiswasser versetzt, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mehrfach mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Cyclohexan/Essigester (7:3) eluiert wird.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.30 (Kieselgel; Essigester)

c. 2-(5-Cyano-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid

0.7 g (1.67 mMol) 2-(5-Cyano-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid werden in 35 ml Methylenechlorid gelöst und bei -35 bis -25°C tropfenweise mit 10 ml einer 1-molaren Lösung von Bortribromid in Methylenchlorid (10 mMol) versetzt. Nach 1-stündigem Rühren bei 20°C wird zunächst mit Eis versetzt, anschließend werden

20 ml 2N Salzsäure zugegeben. Die wäßrige Phase wird mehrfach mit Methylenchlorid extrahiert, die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid/-Ethanol (100:1) eluiert wird.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.14 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 49:1)

d. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-hydroxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid, und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.39 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Eisessig = 4:1:0.01)

$C_{24}H_{28}N_4O_3 \times HCl$  (420.51/456.98)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 421$

$(M+Cl)^- = 455/7$  ( $Cl^-$ )

Analog Beispiel 3 wird folgende Verbindung hergestellt:

(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[2-methyl-5-(1-(pyrrolidin-1-carbonyl)-cyclopropyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 92 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.33 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Eisessig = 4:1:0.01)

$C_{25}H_{30}N_4O_3 \times HCl$  (434.55/471.01)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 435$

Beispiel 4

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. 2-(5-Cyano-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

0.4 g (2 mMol) 3-Methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin werden in 15 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 0.3 ml (2 mMol) Triethylamin und 0.4 g (2 mMol) 5-Cyano-3-methoxy-phenylessigsäurechlorid 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird mit Wasser versetzt, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit 1N Salzsäure gewaschen, getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 0.45 g (59 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.18 (Kieselgel; Essigester)

b. 2-(5-Carbamimidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 36 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.33 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lösung/Methanol = 1:1)

C<sub>22</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub> × HCl (394.48/430.94)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 395

(M-H+HCl)<sup>-</sup> = 429

c. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 3c aus 2-(5-Carbamimidoyl-2-methoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid und Bortribromid in Dichlormethan.

Ausbeute: 19 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.38 (Reversed Phase RP 8; 5%ige Natriumchlorid-Lösung/Methanol = 1:1)

$C_{21}H_{24}N_4O_3 \times HCl$  (380.45/416.91)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 381

$(M-H)^-$  = 379

Analog Beispiel 4 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 2-(3-Carbamimidoyl-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 12 % der Theorie,

$C_{21}H_{24}N_4O_2 \times HCl$  (364.45/400.92)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 365

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-methyl-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 99 % der Theorie,

$C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl$  (394.48/430.94)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 395

$(M-H)^-$  = 393

(3) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-methyl-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 90 % der Theorie,

$C_{29}H_{32}N_4O_3 \times HCl$  (484.60/521.06)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 485

$(M-H+HCl)^-$  = 519/21 (Cl)

(4) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl)-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 74 % der Theorie,

$C_{27}H_{34}N_4O_5 \times HCl$  (494.61/531.06)

$R_f$ -Wert: 0.36 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 4:6)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 495  
 $(M+Cl)^-$  = 529/531 (Cl)  
 $(M-H)^-$  = 493

(5) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl-N-(2-methyl-propyl)-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 74% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.21 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1)

$C_{33}H_{40}N_4O_5 \times HCl$  (572.71/609.18)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 573  
 $(M-H)^-$  = 571

(6) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-(3-ethoxycarbonyl-propionyl)-N-(2-methyl-propyl)-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 100% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.33 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 4:6)

$C_{26}H_{34}N_4O_5 \times HCl$  (482.58/519.05)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 483  
 $(M-H)^-$  = 481  
 $(M+Cl)^-$  = 517/519 (Cl)

(7) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(N-ethoxycarbonylacetyl-N-cyclopentyl-amino)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

(8) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-sulfonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Beispiel 5

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-brombenzol

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 4-Brom-3,5-dimethyl-benzoesäure, Pyrrolidin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat und Triethylamin in Dimethylformamid.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

b. 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzylanilin

2.3 g (0.01 Mol) 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-brombenzol und 1.3 g (0.012 Mol) Benzylamin werden in 25 ml Toluol gelöst und nach Zugabe von 4.6 g Cäsiumcarbonat, 100 mg Palladium-II-acetat und 200 mg 2,2'-Bis(-diphenylphosphino)-1,1'-binaphthyl 7 Stunden unter Argonatmosphäre bei 100°C gerührt. Nach dem Abkühlen wird mit Eiswasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenchlorid/Ethanol (50:1 und 25:1) eluiert wird.

Ausbeute: 60 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.30 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

c. 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin

Hergestellt analog Beispiel 1c aus 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-benzylanilin und Palladium auf Aktivkohle in Methanol.

Ausbeute: 94 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.30 (Kieselgel; Essigester/Petrolether = 1:1)

d. 2-Benzylxy-5-brom-phenylessigsäure

Eine Lösung von 12.4 g (0.053 Mol) 2-Hydroxy-5-brom-phenylessigsäure in 125 ml Dimethylformamid wird mit 14 g

(0.125 Mol) Kalium-tert.butylat versetzt. Nach 15 Minuten bei Raumtemperatur werden 18.5 g (0.108 Mol) Benzylbromid zugegeben. Die Reaktionslösung wird 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, auf Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert. Die vereinten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Ethanol gelöst und nach Zusatz von 50 ml 2N Natronlauge 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand wird mit 2N Salzsäure auf pH 4 gestellt. Nach Extraktion mit Essigester werden die organischen Phasen getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert und mit Petrolether/Essigester (8:2) eluiert.

Ausbeute: 6.7 g (38 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.50 (Kieselgel; Essigester/Petrolether = 1:1)

e. 2-Benzylxy-5-cyano-phenylessigsäure

Hergestellt analog Beispiel 2d aus 2-Benzylxy-5-brom-phenylessigsäure, Kupfer-I-cyanid, Tetrakis-triphenylphosphin-palladium-(0) und Aluminiumoxid in Dimethylformamid.

Ausbeute: 26 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

f. 2-(5-Cyano-2-benzylxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 2-Benzylxy-5-cyano-phenylessigsäure, 2,5-Dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin, O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluronium-tetrafluorborat und N-Methylmorpholin in Tetrahydrofuran.

Ausbeute: 44 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.75 (Kieselgel; Essigester/Ethanol = 9:1)

g. 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzylxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-benzylxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.20 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol/Eisessig = 8:2:0.01)

h. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid  
 355 mg (0.68 mMol) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[2,5-dimethyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid werden in 40 ml Methanol gelöst und nach Zugabe von 250 mg Palladium auf Aktivkohle 15 Minuten mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft. Ausbeute: 145 mg (49 % der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.10 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol/Eisessig = 8:2:0.01)

$C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl$  (394.48/430.94)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 395  
 $(M-H)^-$  = 393

Analog Beispiel 5 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 98% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.75 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:4)

$C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl$  (394.49/430.94)

Massenspektrum:  $M^+$  = 395  
 $(M+Cl)^+$  = 429/431 (Cl)  
 $(M-H)^-$  = 393

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-methyl-pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 100% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.7 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:4)

$C_{22}H_{26}N_4O_3 \times HCl$  (394.49/430.94)

Massenspektrum:  $M^+$  = 395  
 $(M+Cl)^+$  = 429/431 (Cl)

(M-H)<sup>-</sup> = 393

Beispiel 6

2- (2-Benzyl-oxo-5-carbamimidoyl-phenyl)-N- (2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

a. N- (2-Methoxycarbonyl-ethyl)-3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin

1.5 g (7.3 mMol) 3-Methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin, 20 ml (220 mMol) Acrylsäuremethylester, 1 ml (2.2 mMol) Triton B und 60 mg (0.27 mMol) 2,5-Di-tert.butyl-hydrochinon werden 22 Stunden bei 85°C gerührt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch eingedampft, der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenechlorid + 0 bis 5 % Ethanol eluiert wird.

Ausbeute: 1.6 g (76 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.70 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

b. 2- (2-Benzyl-oxo-5-cyano-phenyl)-N- (2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

0.8 g (2.88 mMol) N- (2-Methoxycarbonyl-ethyl)-3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-anilin werden in 50 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 1.1 ml (7.86 mMol) Triethylamin und 0.8 g (2.62 mMol) 2-Benzyl-oxo-5-cyano-phenylsäurechlorid 8 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird mit Wasser verdünnt und mit Methylenechlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Methylenechlorid eluiert wird.

Ausbeute: 1.0 g (71 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.72 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

$R_f$ -Wert: 0.75 (Kieselgel; Essigester/Methanol = 9:1)

b. 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzonitril

3.8 g (20 mMol) N-tert.Butyloxycarbonyl-3-pyrrolidinol werden in 100 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe von 2.4 g (20 mMol) 4-Hydroxybenzonitril, 5.7 g (22 mMol) Triphenylphosphin und 3.9 g (22 mMol) Diethylazodicarbonsäurediethylester 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert, wobei mit Cyclohexan/Essigester (10:5) eluiert wird.

Ausbeute: 4.5 g (78 % der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.40 (Kieselgel; Cyclohexan/Essigester = 10:5)

c. 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzylamin

4.5.g (15.6 mMol) 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzonitril werden in 100 ml Methanol und 50 ml methanolischem Ammoniak gelöst und nach Zugabe von 1 g Raney-Nickel 2 Stunden bei 50°C mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft.

Ausbeute: 4.2 g (92 % der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.08 (Kieselgel; Essigester/Methanol = 4:1)

d. 3-Cyano-N-[4-(N'-tert.butyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid

1.1 g (3.8 mMol) 4-[(N-tert.Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy]-benzylamin werden in 30 ml Methylenchlorid gelöst und nach Zugabe von 0.9 g (9 mMol) Triethylamin portionsweise mit 1.6 g (3.8 mMol) 3-Cyanobenzoesäurechlorid versetzt. Nach 4 Stunden bei Raumtemperatur wird die Lösung mit Wasser versetzt, die organische Phase wird getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 1.5 g (94 % der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.27 (Kieselgel; Methylenchlorid/Essigester = 9:1)

e. 3-Carbamimidoyl-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(N'-tert.butyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumchlorid in Ethanol.

Ausbeute: 100 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 180°C (Zersetzung)

$C_{19}H_{22}N_4O_2 \times 2 HCl$  (338.41/411.41)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 339$

Analog Beispiel 9 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(cyclopentyloxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 86 % der Theorie

$R_f$ -Wert: 0.42 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 8:2)

$C_{20}H_{23}N_3O_2 \times HCl$  (337.43/373.89)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 338$

(2) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzyloxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 63 % der Theorie

$R_f$ -Wert: 0.28 (Kieselgel: Methylenchlorid/Ethanol = 17:1)

$C_{22}H_{21}N_3O_2 \times HCl$  (359.43/395.89)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 360$

(3) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-acetyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 100 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.08 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

$C_{21}H_{24}N_4O_3 \times HCl$  (380.45/416.91)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 381$

(4) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-methyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 29 % der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.07 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 7:3)

$C_{20}H_{24}N_4O_2 \times HCl$  (352.44/388.91)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 353$

(5) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-(aminomethylcarbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)

$C_{21}H_{25}N_5O_3 \times 2 HCl$  (395.54/468.46)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 396$

(6) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N'-(2-aminoethyl-carbonyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 165°C (Zersetzung)

$C_{22}H_{27}N_5O_3 \times 2 HCl$  (409.48/482.48)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 410$

(7) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(3-amino-propyloxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 122°C (Zersetzung)

$C_{18}H_{22}N_4O_2 \times 2 HCl$  (326.40/399.4)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 327$

(8) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(2-dimethylamino-ethyloxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 65°C (Zersetzung)

$C_{19}H_{24}N_4O_2 \times 2 HCl$  (340.43/413.43)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 341$

(9) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(pyridin-4-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 66 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 115°C (Zersetzung)

$C_{20}H_{18}N_4O_2 \times HCl$  (346.39/382.89)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 347$

(10) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(piperidin-4-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 62 % der Theorie

Schmelzpunkt: ab 170°C (Zersetzung)

C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> x HCl (352.44/388.89)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 353

Beispiel 10

3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

a. 3-Cyano-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid

2.4 g (5.7 mMol) 3-Cyano-N-[4-(N-tert.butyloxycarbonyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid werden in 30 ml Methylenchlorid gelöst und bei 0°C mit 8 ml Trifluoressigsäure versetzt. Nach 1 Stunde bei Raumtemperatur wird das Solvens abdestilliert, der Rückstand in Methylenchlorid aufgenommen, mit Ammoniak alkalisch gestellt und mit Wasser versetzt. Die vereinigte organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 1.4 g (76 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.29 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak = 7:3:0.2)

b. 3-Cyano-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid

0.7 g (2,17 mMol) 3-Cyano-N-[4-(pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid, 0.4 g (3.2 mMol) Acetimidsäureethylester-hydrochlorid und 1 g (10 mMol) Triethylamin werden in 70 ml Ethanol gelöst und 6 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Das Solvens wird abdestilliert, der Rückstand in Wasser aufgenommen und mit Natriumcarbonat alkalisch gestellt. Anschließend wird mit Methylenchlorid extrahiert, die vereinten organischen Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird mit Ether verrieben und abgesaugt.

Ausbeute: 0.6 g (76 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.37 (Kieselgel; Methylenchlorid/Methanol/Ammoniak = 7:3:0.2)

Schmelzpunkt: ab 80°C (Zersetzung)

c. 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(1-(1-imino-ethyl)-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 100°C (Zersetzung)

C<sub>21</sub>H<sub>25</sub>N<sub>5</sub>O<sub>2</sub> x 2 HCl (379.46/452.46)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 380

Analog Beispiel 10 wird folgende Verbindung hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(1-carbamimidoyl-pyrrolidin-3-yl-oxy)-benzyl]-benzamid-dihydrochlorid

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)

C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>6</sub>O<sub>2</sub> x 2 HCl (380.45/453.38)

Massenspektrum: (M+2H)<sup>++</sup> = 191

Beispiel 11

3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzoylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

a. 3-Cyano-N-(4-amino-benzyl)-benzamid

6 g (0.05 Mol) 4-Aminobenzylamin und 10 g (0.1 Mol) Triethylamin werden in 150 ml Methylenchlorid gelöst und bei Raumtemperatur tropfenweise mit einer Lösung von 8.3 g (0.05 Mol) 3-Cyanobenzoylchlorid in 20 ml Methylenchlorid versetzt. Nach einer Stunde werden 150 ml Wasser und 20 ml Methanol zugesetzt. Nach Extraktion werden die vereinigten organischen Ex-

trakte getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert und mit Essigester eluiert.  
 Ausbeute: 4.4 g (35 % der Theorie),  
 $R_f$ -Wert: 0.69 (Kieselgel; Essigester)

b. 3-Cyano-N-[4-(benzoylamino)-benzyl]-benzamid

Zu einer Lösung von 1 g (4 mMol) 3-Cyano-N-(4-amino-benzyl)-benzamid und 0.6 g (6 mMol) Triethylamin in 30 ml Methylenchlorid wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 0.6 g (4.2 mMol) Benzoylchlorid in 10 ml Methylenchlorid zugetropft. Nach 8 Stunden bei Raumtemperatur wird das auskristallisierte Produkt in Methylenchlorid und Methanol gelöst. Nach Extraktion mit Wasser werden die vereinigten organischen Extrakte getrocknet und eingedampft.  
 Ausbeute: 1.2 g (84 % der Theorie),  
 Schmelzpunkt: 210°C

c. 3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzoylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-[4-(benzoyl-amino)-benzyl]-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 65 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 190-215°C

$C_{22}H_{20}N_4O_2 \times HCl$  (372.43/408.93)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 373$

Analog Beispiel 11 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(phenylsulfonylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 266°C

$C_{21}H_{20}N_4O_3S \times HCl$  (408.48/444.98)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 409$

(2) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(benzylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 69 % der Theorie,

$C_{22}H_{22}N_4O \times HCl$  (358.44/394.94)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 359$

(3) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(N-benzyl-N-ethoxycarbonylmethylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 100°C

$C_{26}H_{28}N_4O_3 \times HCl$  (444.54/481.04)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 445$

(4) 3-Carbamimidoyl-N-[4-biphenyl-methyl]-benzamid

Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 160°C (Zersetzung)

$C_{21}H_{19}N_3O$  (329.40)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 330$

(5) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(cyclopentylamino)-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 135°C (Zersetzung)

$C_{20}H_{24}N_4O \times HCl$  (336.44/372.94)

Massenspektrum:  $M^+ = 336$

### Beispiel 12

3-Carbamimidoyl-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid-di-hydrochlorid

#### a. 4-Cyano-N,N-dimethyl-benzylamin

Zu einer Lösung von 10 g (0.05 Mol) 4-Cyanobenzylbromid in 400 ml Ether wird bei -5°C eine Lösung von 7.3 g (0.16 Mol) Dimethylamin in 100 ml Ether zugetropft. Anschließend wird das Reaktionsgemisch 2 Stunden bei -5°C und 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zusatz von 200 ml Wasser und 200 ml

konz. Salzsäure wird die wässrige Lösung abgetrennt, mit Na-tronlauge alkalisch gestellt und mit Methylenchlorid extra-hiert. Die vereinigten organische Extrakte werden getrocknet und eingedampft.

Ausbeute: 8 g (100 % der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.58 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

**b. 4-Dimethylaminomethyl-benzylamin**

Hergestellt analog Beispiel 9c aus 4-Cyano-N,N-dimethylbenzylamin, methanolischem Ammoniak und Raney-Nickel/Wasserstoff.

Ausbeute: 94 % der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.13 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1)

**c. 3-Cyano-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid**

Hergestellt analog Beispiel 9d aus 4-Dimethylaminomethylbenzylamin, 3-Cyanobenzoylchlorid und Triethylamin in Methylenchlorid.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 100°C

**d. 3-Carbamimidoyl-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid-dihydrochlorid**

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 3-Cyano-N-(4-dimethylaminomethyl-benzyl)-benzamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 100 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 101°C (Zersetzung)

C<sub>18</sub>H<sub>22</sub>N<sub>4</sub>O x 2 HCl (310.40/383.40)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 311

Analog Beispiel 12 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 3-Carbamimidoyl-N-[4-(imidazol-1-yl)-methyl-benzyl]-benzamid-hydrochlorid

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 152°C (Zersetzung)

$C_{19}H_{19}N_5O \times HCl$  (333.39/369.89)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 334

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid

(3) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(imidazol-1-yl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid

(4) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-methyl-imidazol-1-yl-methyl)-phenyl]-acetamid-dihydrochlorid

### Beispiel 13

2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-amino-sulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

#### a. 3-Allyl-4-hydroxy-benzonitril

82.3 g (0.52 Mol) 4-Allyloxy-benzonitril werden unter Stickstoffatmosphäre 2 Stunden auf 200°C erhitzt. Nach Abkühlung wird das Rohprodukt an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Petrolether, später mit Petrolether/Essigester (9:1, 8:2, 7:3 und 1:1) eluiert wird. Die einheitlichen Fraktionen werden vereinigt und eingedampft, der Rückstand wird mit Petrolether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 43 g (52% der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.45 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)

$C_{10}H_9NO$  (159.19)

Massenspektrum:  $(M-H)^-$  = 158

$(2M+Na)^+$  = 341

#### b. 3-Allyl-4-benzylxy-benzonitril

Hergestellt analog Beispiel 5d aus 3-Allyl-4-hydroxy-benzonitril und Benzylbromid/Kaliumcarbonat in Dimethylformamid.

Ausbeute: 90% der Theorie,

Schmelzpunkt: 59-60°C

$R_f$ -Wert: 0.55 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 4:1)

c. 2-Benzylxy-5-cyano-phenylessigsäure

30 g (0.12 Mol) 3-Allyl-4-benzylxy-benzonitril werden in 450 ml Acetonitril gelöst und bei 40°C mit 0.7 g Ruthenium-trichlorid-hydrat und einer Lösung von 179.7 g (0.84 Mol) Natriumperjodat in 1 Liter Wasser versetzt. Nach beendeter Zugabe wird das Reaktionsgemisch noch weitere 30 Minuten auf 40°C erwärmt und anschließend 3 x mit je 1 Liter Essigester extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Kochsalzlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Das Rohprodukt wird unter Zusatz von Aktivkohle aus Petrolether/Essigester (7:3) umkristallisiert

Ausbeute: 18.4 g (58% der Theorie),

Schmelzpunkt: 144-145°C

R<sub>f</sub>-Wert: 0.2 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)

C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>3</sub> (267.29)

Massenspektrum: (M-H)<sup>-</sup> = 266

(M+Na)<sup>+</sup> = 290

d. 2-(5-Cyano-2-benzylxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-tert.bu-  
tylaminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 1b aus 2-Benzylxy-5-cyano-phenylessigsäure und 4'-Amino-2'-methyl-biphenyl-2-sulfonsäure-tert.-butylamid/O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluorborat/Triethylamin in Dimethylformamid.

Ausbeute: 60% der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.5 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

e. 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzylxy-phenyl)-N-[3-methyl-  
4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1e aus 2-(5-Cyano-2-benzylxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-tert.butyaminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid und Salzsäure/Ammoniumcarbonat in Ethanol.

Ausbeute: 70% der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1 + 1% Eisessig)

C<sub>29</sub>H<sub>28</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>S x HCl (528.63/565.08)

Massenspektrum:  $(M-H)^- = 527$   
 $(M+H)^+ = 529$

f. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-  
4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzoxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid und Wasserstoff/Palladium auf Aktivkohle  
Ausbeute: 62% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.45 (Reversed Phase RP8; 5%ige Kochsalzlösung/Methanol = 1:1)

$C_{22}H_{22}N_4O_4S \times HCl$  (438.52/474.97)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 439$   
 $(M+Cl)^- = 473/5$ . (Cl)

Analog Beispiel 13 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-(3-methyl-4-phenyl-phenyl)-acetamid-hydrochlorid

Ausbeute: 13% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.15 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1)

$C_{22}H_{21}N_3O_2 \times HCl$  (359.45/395.9)

Massenspektrum:  $(M+H)^+ = 360$   
 $(M-H)^- = 358$

(2) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-aminosulfonyl-5-methyl-phenyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid

Beispiel 14

2- [5- (N-Benzoyl-carbamimidoyl) -2-hydroxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

a. 2- [5- (N-Benzoyl-carbamimidoyl) -2-benzyloxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

350 mg (0.69 mMol) 2-(5-Carbamimidoyl-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-hydrochlorid werden in 40 ml Methylenchlorid suspendiert und mit 1.0 ml Triethylamin und 300 mg (1.3 mMol) 4-Nitrophenylbenzoat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Zugabe von 100 ml Kochsalzlösung wird die wässrige Phase 3 x mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Methylenchlorid, später mit Methylenchlorid/Ethanol (50:1 und 19:1) eluiert wird. Die einheitlichen Fraktionen werden vereinigt, eingeengt und mit Petrolether/Ether (1:1) verrührt. Der gebildete Feststoff wird abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 280 mg (71% der Theorie),

R<sub>f</sub>-Wert: 0.2 (Kieselgel; Petrolether/Essigester = 1:1)

C<sub>35</sub>H<sub>34</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub> (574.69)

Massenspektrum: (M-H)<sup>-</sup> = 573

(M+H)<sup>+</sup> = 575

b. 2- [5- (N-Benzoyl-carbamimidoyl) -2-hydroxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2-[5-(N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-benzyloxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und Wasserstoff/Palladium auf Aktivkohle.

Ausbeute: 31% der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 19:1)

C<sub>28</sub>H<sub>28</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub> (484.56)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 485  
 $(M+Na)^+$  = 507

Analog Beispiel 14 werden folgende Verbindungen hergestellt:

(1) 2- [5- (N-n-Hexyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-hydroxy-phenyl]-N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid  
Ausbeute: 17% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol = 4:1)

$C_{28}H_{36}N_4O_5$  (508.62)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 509  
 $(M-H)^-$  = 507

(2) 2- [5- (N-Benzoyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Ausbeute: 40% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol = 19:1)

$C_{29}H_{30}N_4O_4$  (498.59)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 499  
 $(M-H)^-$  = 497

(3) 2- [5- (N-n-Hexyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Ausbeute: 35% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.25 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol = 19:1)

$C_{29}H_{28}N_4O_5$  (522.65)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 523  
 $(M-H)^-$  = 521  
 $(M+Na)^+$  = 545

(4) 2- [5- (N-Ethyloxycarbonyl-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid

Ausbeute: 32% der Theorie,

$R_f$ -Wert: 0.45 (Kieselgel; Methylenechlorid/Ethanol = 9:1)

$C_{25}H_{30}N_4O_5$  (466.54)

Massenspektrum:  $(M+H)^+$  = 467  
 $(M-H)^-$  = 465

$(M+Na)^+ = 489$

Beispiel 15

2- [5- (N-Hydroxy-carbamimidoyl) -2-hydroxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat

a. 2- [5- (N-Hydroxy-carbamimidoyl) -2-benzyloxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat

1.1 g (2.5 mMol) 2-(5-Cyano-2-benzyloxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid werden in 100 ml Methanol gelöst und mit einer Lösung von 300 mg (5 mMol) Hydroxylamin-hydrochlorid in 2.0 ml Wasser versetzt. Nach Zugabe von 800 mg (2.5 mMol) Cäsiumcarbonat und 300 mg (3.0 mMol) Natriumcarbonat wird das Reaktionsgemisch 6 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung und Zusatz von 0.5 l Eiswasser wird das gebildete Rohprodukt abgesaugt und an Kieselgel gereinigt, wobei anfangs mit Methylenchlorid und Methylenchlorid/Ethanol (19:1), später mit Methylenchlorid/Ethanol (9:1 + 1% Eisessig und 4:1 + 1% Eisessig) eluiert wird. Die einheitlichen Fraktionen werden vereinigt und eingeengt.

Ausbeute: 620 mg (51% der Theorie),

$R_f$ -Wert: 0.3 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 9:1): 0.3  
 $C_{28}H_{30}N_4O_4$  (486.58)

Massenspektrum:  $(M-H)^- = 485$

$(M+H)^+ = 487$

$(M+Na)^+ = 509$

b. 2- [5- (N-Hydroxy-carbamimidoyl) -2-hydroxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat

Hergestellt analog Beispiel 5h aus 2- [5- (N-Hydroxy-carbamimidoyl) -2-benzyloxy-phenyl] -N- [3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat und Wasserstoff/Palladium auf Aktivkohle.

Ausbeute: 50% der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.25 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1  
+ 1% Eisessig)

C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub> x CH<sub>3</sub>COOH (396.45/456.5)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 397

(M-H)<sup>-</sup> = 395

Analog Beispiel 15 wird folgende Verbindung hergestellt:

(1) 2-[5-(N-Hydroxy-carbamimidoyl)-2-methoxy-phenyl]-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid-acetat

Ausbeute: 7% der Theorie,

R<sub>f</sub>-Wert: 0.28 (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol = 4:1  
+ 1% Eisessig)

C<sub>22</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub> x CH<sub>3</sub>COOH (410.48/470.52)

Massenspektrum: (M+H)<sup>+</sup> = 411

(M-H)<sup>-</sup> = 409

(M+Na)<sup>+</sup> = 433

### Beispiel 16

#### Trockenampulle mit 75 mg Wirkstoff pro 10 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff 75,0 mg

Mannitol 50,0 mg

Wasser für Injektionszwecke ad 10,0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriergetrocknet. Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 19

Tablette mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	350,0 mg
(2) Milchzucker	136,0 mg
(3) Maisstärke	80,0 mg
(4) Polyvinylpyrrolidon	30,0 mg
(5) Magnesiumstearat	<u>4,0 mg</u>
	600,0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wässrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugesetzt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe.

Durchmesser der Tabletten: 12 mm.

Beispiel 20

Kapseln mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	50,0 mg
(2) Maisstärke getrocknet	58,0 mg
(3) Milchzucker pulverisiert	50,0 mg
(4) Magnesiumstearat	<u>2,0 mg</u>
	160,0 mg

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 3 abgefüllt.

Beispiel 21

Kapseln mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	350,0 mg
(2) Maisstärke getrocknet	46,0 mg
(3) Milchzucker pulverisiert	30,0 mg
(4) Magnesiumstearat	<u>4,0 mg</u>
	430,0 mg

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 0 abgefüllt.

Beispiel 22

Suppositorien mit 100 mg Wirkstoff

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff	100,0 mg
Polyethylenglykol (M.G. 1500)	600,0 mg
Polyethylenglykol (M.G. 6000)	460,0 mg
Polyethylensorbitanmonostearat	<u>840,0 mg</u>
	2 000,0 mg

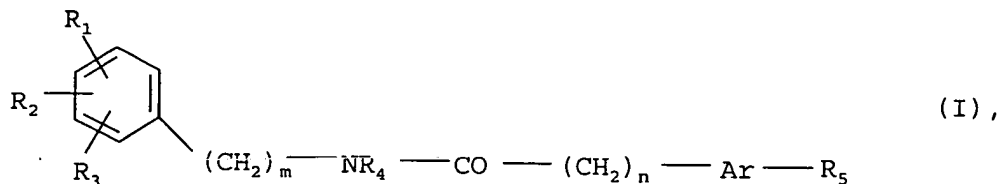
Herstellung:

Das Polyethylenglykol wird zusammen mit Polyethylensorbitanmonostearat geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz in der Schmelze homogen dispergiert. Es wird auf 38°C

abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

Patentansprüche

1. Carbonsäureamide der allgemeinen Formel



in der

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom,  
durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, Hydroxy-, C<sub>1-3</sub>-Alkoxy-,  
Phenyl-C<sub>1-3</sub>-alkoxy-, Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino- oder Di-(C<sub>1-3</sub>-Al-  
kyl)-aminogruppe substituierte Phenylengruppe oder Naphthylengrup-  
pe, wobei die Phenylengruppe durch ein weiteres Fluor-, Chlor-  
oder Bromatom oder durch eine weitere C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substi-  
tuiert sein kann,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl-  
gruppe substituierte Thienylen-, Thiazolylen-, Pyridinylen-,  
Pyrimidinylen-, Pyrazinylen- oder Pyridazinylengruppe,

R<sub>1</sub> eine gegebenenfalls durch eine Amino-, C<sub>1-3</sub>-Alkylamino-, Di-  
(C<sub>1-3</sub>-Alkyl)-amino-, Phenyl-, Naphthyl-, Heteroaryl- oder 4- bis  
7-gliedrige Cycloalkyleniminogruppe substituierte C<sub>1-3</sub>-Alkyl-  
gruppe,

eine C<sub>3-7</sub>-Cycloalkylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis  
7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist,

Sauerstoffatom der Carbonylgruppe durch eine Iminogruppe ersetzt ist, substituiert sein kann,

R<sub>2</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine C<sub>1-3</sub>-Alkyl-, Hydroxy- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe,

R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe substituierte C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe und

R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituierte Amidinogruppe bedeuten, wobei

unter den vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte 5-gliedrige Heteroarylgruppe, die im heteroaromatischen Teil

eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom,

eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte Iminogruppe und zwei Stickstoffatome oder

ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und zwei Stickstoffatome enthält,

oder eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppe substituierte 6-gliedrige Heteroarylgengruppe, die im heteroaromatischen Teil

ein oder zwei Stickstoffatome enthält,

zu verstehen ist, sowie

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Carboxygruppen durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe oder durch eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe ersetzt sein und

die bei der Definition der vorstehend erwähnten Resten erwähnten Amino- und Iminogruppen durch einen in vivo abspaltbaren Rest substituiert sein können,

deren Isomere und deren Salze.

2. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substituierte Phenylengruppe, welche durch eine weitere Methylgruppe substituiert sein kann,

R<sub>1</sub> eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine durch eine Dimethylamino-, Pyrrolidino- oder Imidazolylgruppe substituierte Methylgruppe, wobei der Imidazolylteil durch eine Methylgruppe substituiert sein kann,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxycarbonylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe und

R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxycarbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

einer der Reste m oder n die Zahl 0 und  
der andere Reste m oder n die Zahl 1,

Ar eine gegebenenfalls durch eine Methyl-, Hydroxy-, Methoxy- oder Benzyloxygruppe substituierte Phenylengruppe,

R<sub>1</sub> eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, Aminosulfonyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituierte Phenylgruppe, die zusätzlich durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine Trifluormethyl-, C<sub>1-3</sub>-Alkyl- oder C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppe substituiert sein kann,

eine Cyclopropylgruppe, die in 1-Stellung durch eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe substituiert ist, oder eine 4- bis 7-gliedrige Cycloalkyleniminocarbonylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine Methylgruppe substituierte Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl- oder Pyrrolidinosulfonylgruppe,

R<sub>2</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder eine Methylgruppe,

R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine durch eine Carboxy-, Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylgruppe substituierte Methyl- oder Ethylgruppe und

R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxy carbonyl- oder Benzoylgruppe substituierte Amidinogruppe bedeuten,

deren Isomere und deren Salze.

4. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1:

(a) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(b) 2-(2-Benzyl oxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(c) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(d) 2-(2-Hydroxy-5-carbamimidoyl-phenyl)-N-(2-carboxy-ethyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid,

(e) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(piperidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und

(f) 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(2-amino sulfonyl-phenyl)-phenyl]-acetamid,

in denen die Amidinogruppe zusätzlich durch eine C<sub>1-6</sub>-Alkoxy carbonyl- oder Benzoylgruppe substituiert sein kann, und deren Salze.

5. 2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxy-phenyl)-N-[3-methyl-4-(pyrrolidin-1-yl-carbonyl)-phenyl]-acetamid und dessen Salze.

6. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, in denen R<sub>5</sub> eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt.

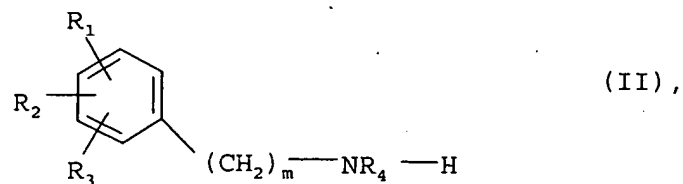
7. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R<sub>5</sub> eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

8. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R<sub>5</sub> eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer antithrombotischen Wirkung.

9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, in denen R<sub>5</sub> eine der in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Amidinogruppen darstellt, oder ein Salz gemäß Anspruch 6 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.

10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß

a) eine Verbindung der allgemeinen Formel



in der

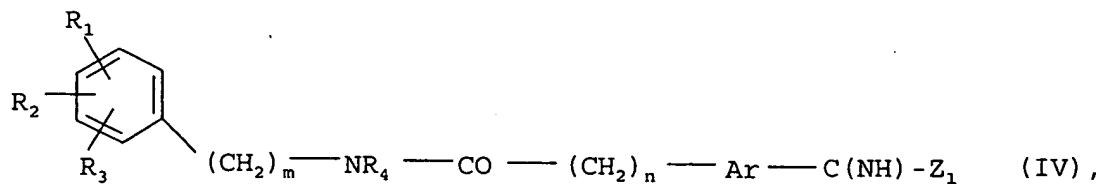
R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub> und m wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel



in der

Ar, R<sub>5</sub> und n wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten acyliert wird oder

b) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>5</sub> eine Amidinogruppe, die durch eine oder zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen substituiert sein kann, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel



in der

R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub>, Ar und n wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und

$Z_1$  eine Alkoxy-, Aralkoxy-, Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel



in der

$R_6$  und  $R_7$ , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom oder eine  $C_{1-}$ -Alkylgruppe bedeuten, oder mit dessen Salzen umgesetzt wird und

gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Amino- oder Iminogruppe enthält, mittels einem entsprechenden Acylderivat in eine entsprechende Acylverbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine veresterte Carboxygruppe enthält, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Carbonsäure der allgemeinen Formel I übergeführt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine Carboxygruppe enthält, mittels Veresterung in einen entsprechenden Ester übergeführt wird und/oder

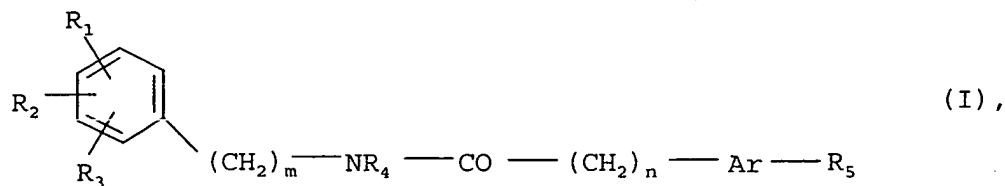
ein während den Umsetzungen zum Schutze von reaktiven Gruppen verwendeter Schutzrest abgespalten wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure oder Base, übergeführt wird.

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft Carbonsäureamide der allgemeinen Formel



in der

R<sub>1</sub> bis R<sub>5</sub>, Ar, m und n wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen.

Die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine Cyanogruppe darstellt, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen R<sub>5</sub> eine der im Anspruch 1 erwähnten Amidinogruppen darstellt, weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung und eine Faktor Xa-inhibierende Wirkung.